P ENT COOPERATION TREA

	From the INTERNATIONAL BUREAU
PCT	То:
NOTIFICATION OF ELECTION	Assistant Commissioner for Patents United States Patent and Trademark
(PCT Rule 61.2)	Office Box PCT Washington, D.C.20231
·	ETATS-UNIS D'AMERIQUE
Date of mailing (day/month/year) 15 September 2000 (15.09.00)	in its capacity as elected Office
International application No. PCT/EP00/01214	Applicant's or agent's file reference H264WP3
International filing date (day/month/year) 15 February 2000 (15.02.00)	Priority date (day/month/year) 17 February 1999 (17.02.99)
Applicant HENNES, Kilian	
The designated Office is hereby notified of its election ma X in the demand filed with the International Prelimina 29 June 2006	ary Examining Authority on:
in a notice effecting later election filed with the Int	
2. The election X was was not was not made before the expiration of 19 months from the prior Rule 32.2(b).	ity date or, where Rule 32 applies, within the time limit under

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

Authorized officer

Charlotte ENGER

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

201



PCT

Translation us INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

10

			10		
Applicant's or agent's file reference H264WP3	FOR FURTHER A	CTION	cation of Transmittal of International Examination Report (Form PCT/IPEA/416)		
International application No.	International filing da	ate (day/month/year)	Priority date (day/month/year)		
PCT/EP00/01214		000 (15.02.00)	17 February 1999 (17.02.99)		
International Patent Classification (IPC) or n G01N 33/533	national classification a	nd IPC			
Applicant	HENNE	S, Kilian			
This international preliminary exa- Authority and is transmitted to the a			International Preliminary Examining		
2. This REPORT consists of a total of	4 sheets	, including this cover s	heet.		
	asis for this report and/ 607 of the Administrat	or sheets containing re tive Instructions under	ion, claims and/or drawings which have extifications made before this Authority the PCT).		
These differences consist of a c		Silveto.			
3. This report contains indications rela	ting to the following ite	ems:			
I Basis of the report					
II Priority					
III Non-establishment	t of opinion with regard	to novelty, inventive s	tep and industrial applicability		
IV Lack of unity of in					
V Reasoned statemer citations and expla	nt under Article 35(2) v mations supporting sucl	vith regard to novelty, in statement	nventive step or industrial applicability;		
VI Certain documents	cited		·		
VII Certain defects in t	the international applica	ation			
VIII Certain observation	ns on the international	application			
Date of submission of the demand		Date of completion o	f this report		
29 June 2000 (29.06.	00)	26 .	June 2001 (26.06.2001)		
Name and mailing address of the IPEA/EP		Authorized officer			
Faccimile No.		Talanhona No			

International application No.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/EP00/01214

I. Basis of t	the report		
1. This repo	ort has been drawn of icle 14 are referred to	on the basis of (Replacement sheet in this report as "originally filed"	is which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation and are not annexed to the report since they do not contain amendments.):
	the international	application as originally filed.	
	the description,	pages1-7	_, as originally filed,
	-	pages	_, filed with the demand,
			_, filed with the letter of,
		pages	_, filed with the letter of
	the claims,	Nos. 1-7,10-14	_ , as originally filed,
	-	Nos.	, as amended under Article 19,
		Nos.	_, filed with the demand,
		Nos8,9	, filed with the letter of 11 June 2001 (11.06.2001) ,
		Nos.	, filed with the letter of
	the drawings,	sheets/fig 1/2,2/2	_ , as originally filed,
		sheets/fig	_ , filed with the demand,
	•	sheets/fig	, filed with the letter of,
		sheets/fig	, filed with the letter of
2. The amer	ndments have result	ed in the cancellation of:	
	the description,	pages	
	the claims,	Nos	
	the drawings,	sheets/fig	
3. Th	is report has been e go beyond the discl	stablished as if (some of) the am osure as filed, as indicated in th	nendments had not been made, since they have been considered e Supplemental Box (Rule 70.2(c)).
4. Addition	al observations, if n	ecessary:	
1,0			
19			

.. INTÉRNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

rnational application No. PCT/EP 00/01214

V.	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability;
	citations and explanations supporting such statement

. Statement			
Novelty (N)	Claims	1-14	YES
·	Claims		NO
Inventive step (IS)	Claims	1-14	YES
	Claims		NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-14	YES
	Claims		NO

2. Citations and explanations

The cited prior art neither describes nor suggests a method for depicting biologically active, inductance-altering particles in which monovalent primary antibodies are mixed with an excess of inductance-altering particles coated with secondary antibodies, aggregated particles then being separated by means of partial sedimentation.

Claims 1-7 therefore meet the requirements of PCT Article 33(2) and (3).

The device having the features of the new Claim 8 differs from the prior art known from WO-A-97/20074 (see Figure 13) in that the metal coil (36a) is placed around a core (50) that is bent in an approximate C-shape and has a gap (52) through which the measuring lead (34) is fed, the latter feature being known from WO-A-99/27369 (see Figure 1). The prior art does not, however, suggest combining the features known from the two WO documents to produce a device for the method as per Claims 1-7, which is considered novel and inventive. Claims 8-14 therefore also meet the criteria stipulated in PCT Article 33(2) and (3).

. INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

ational application No.
PCT/EP 00/01214

VII	Certain	defects	in the	international	application
V 11.	CEITAIL	aciects	in me	intel namonal	application

The following defects in the form or contents of the international application have been noted:

Contrary to PCT Rule 5.1(a)(ii), the description does not cite documents WO-A-97/20074 or WO-A-99/27369, nor the relevant prior art disclosed therein.

091913545 (5320)

Ą,

VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM **GEBIET DES PATENTWESENS**

PCT

REC'D 28 JUN 2001 WIPO PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts H264WP3	WEITERES VORGEHEN	siehe Mitteilung über die Übersendung des internationalen vorläufigen Prüfungsberichts (Formblatt PCT/IPEA/416)
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmeldedatum(T	ag/Monat/Jahr) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Tag)
PCT/EP00/01214	15/02/2000	17/02/1999
Internationale Patentkiassifikation (IPK) oder G01N33/533	nationale Klassifikation und IPK	
Anmelder HENNES, Kilian		
Dieser internationale vorläufige Prü Behörde erstellt und wird dem Ann		der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragten telt.
2. Dieser BERICHT umfaßt insgesam	t 4 Blätter einschließlich dieses	Deckblatts.
und/oder Zeichnungen, die geä	ändert wurden und diesem Beri	s sich um Blätter mit Beschreibungen, Ansprüchen cht zugrunde liegen, und/oder Blätter mit vor dieser und Abschnitt 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT).
Diese Anlagen umfassen insgesan	nt 1 Blätter.	
Dieser Bericht enthält Angaben zu	folgenden Punkten:	
I ⊠ Grundlage des Bericht	S	
II ☐ Priorität 		
		derische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit
IV Mangelnde Einheitlichk		
		der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gen zur Stützung dieser Feststellung
VI 🗆 Bestimmte angeführte	Unterlagen	
VII ⊠ Bestimmte Mängel der	internationalen Anmeldung	
VIII □ Bestimmte Bemerkung	en zur internationalen Anmeldu	ng
Datum der Einreichung des Antrags	Datum	der Fertigstellung dieses Berichts
29/06/2000	26.06.2	001
Name und Postanschrift der mit der internation Prüfung beauftragten Behörde:	nalen vorläufigen Bevolln	nächtigter Bediensteter
Europäisches Patentamt D-80298 München Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656	Linker	, w
Fax: +49 89 2399 - 4465	_ 	+49 89 2399 8703

INTERNATIONALER VÖRLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/01214

I.	Gru	ndlage	des	Berichts
----	-----	--------	-----	-----------------

Auffo einge		sichtlich der Bestandteile der internationalen Anmeldung (<i>Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine</i> iforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich gereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten (Regeln 70.16 und 70.17)): schreibung, Seiten:				
	1-	7	ursprüngliche Fassung			
	Pa	itentansprüche, Nr.	.:			
	1-7	7,10-14	ursprüngliche Fassung			
	8,9)	mit Telefax vom	11/06/2001		
	Ze	ichnungen, Blätter	:			
	1/2	2,2/2	ursprüngliche Fassung			
2.	die unt Die	internationale Anme er diesem Punkt nic Bestandteile stande gereicht; dabei hand	eldung eingereicht worden ist, z hts anderes angegeben ist. en der Behörde in der Sprache: delt es sich um	Bestandteile standen der Behörde in der Sprache, in der ur Verfügung oder wurden in dieser eingereicht, sofern zur Verfügung bzw. wurden in dieser Sprache der internationalen Recherche eingereicht worden ist (nach		
		Regel 23.1(b)).				
				Anmeldung (nach Regel 48.3(b)).		
		die Sprache der Übist (nach Regel 55.	bersetzung, die für die Zwecke (2 und/oder 55.3).	der internationalen vorläufigen Prüfung eingereicht worden		
3.	Hin inte	sichtlich der in der ir rnationale vorläufige	nternationalen Anmeldung offen e Prüfung auf der Grundlage de	barten Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenz ist die s Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das:		
		in der internationale	en Anmeldung in schriftlicher Fo	orm enthalten ist.		
		zusammen mit der	internationalen Anmeldung in o	omputerlesbarer Form eingereicht worden ist.		
			achträglich in schriftlicher Form	-		
		bei der Behörde na	achträglich in computerlesbarer	Form eingereicht worden ist.		
		Die Erklärung, daß	das nachträglich eingereichte s	chriftliche Sequenzprotokoll nicht über den g im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt.		
		Die Erklärung, daß Sequenzprotokoll e	die in computerlesbarer Form e entsprechen, wurde vorgelegt.	rfassten Informationen dem schriftlichen		

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/01214

4.	Auf	grund der Änderunger	n sind folgende U	Interlagen for	gefallen:	
	_ _ _	Beschreibung, Ansprüche, Zeichnungen,	Seiten: Nr.: Blatt:			
5.			en nach Auffassi	ung der Behöi	de über den Offenbarungs	llt worden, da diese aus den sgehalt in der ursprünglich
		(Auf Ersatzblätter, die beizufügen).	e solche Änderui	ngen enthalter	n, ist unter Punkt 1 hinzuw	eisen;sie sind diesem Bericht
6.	Etwa	aige zusätzliche Beme	erkungen:			
٧.	Beg gew	ründete Feststellung erblichen Anwendba	g nach Artikel 35 arkeit; Unterlage	5(2) hinsichtl en und Erklär	ich der Neuheit, der erfin ungen zur Stützung dies	derischen Tätigkeit und der er Feststellung
1.	Fest	stellung				
	Neul	heit (N)	Ja: Nein:	Ansprüche Ansprüche	1-14	
	Erfin	derische Tätigkeit (ET	•	Ansprüche Ansprüche	1-14	
	Gew	erbliche Anwendbark	` '	Ansprüche Ansprüche	1-14	
2.		rlagen und Erklärunge e Beiblatt	en			

VII. Bestimmte Mängel der internationalen Anmeldung

Es wurde festgestellt, daß die internationale Anmeldung nach Form oder Inhalt folgende Mängel aufweist: siehe Beiblatt

Zu Punkt V

Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

Ein Verfahren zur Darstellung von biologisch aktivierten induktivitätsändernden Partikeln, bei dem monovalente primäre Antikörper mit sekundären Antikörpern beschichteten induktivitätsändernden Partikeln im Überschuß gemischt und anschließend mittels partieller Sedimentation aggregierte Partikel abgetrennt werden wird im entgegengehaltenen Stand der Technik weder beschrieben noch nahegelegt. Die Ansprüche 1-7 erfüllen daher die Erfordernisse der Artikel 33(2) und (3) PCT.

Die Vorrichtung mit den Merkmalen des neu vorgelegten Anspruchs 8 unterscheidet sich von dem aus WO-A-97 20074 (siehe Figur 13) bekannten Stand der Technik dadurch, daß die Metallspule (36a) um einen etwa C-förmig gebogenen Kern (50) gelegt und dieser einen Spalt (52) aufweist, durch den die Messleitung (34) geführt ist, letzteres Merkmal ist aus WO-A-99 27369 (siehe Figur 1) bekannt. Der Stand der Technik legt jedoch nicht nahe, die aus den beiden WO Schriften bekannten Merkmale zu kombinieren, um eine Vorrichtung für das als neu und erfinderisch angesehene Verfahren der Ansprüche 1-7 zur Verfügung zu stellen. Die Ansprüche 8-14 erfüllen daher auch die in Artikel 33(2) und (3) genannten Kriterien.

Zu Punkt VII

Bestimmte Mängel der internationalen Anmeldung

Im Widerspruch zu den Erfordernissen der Regel 5.1 a) ii) PCT werden in der Beschreibung weder der in den Dokumenten WO-A-97 20074 und WO-A-99 27369 offenbarte einschlägige Stand der Technik noch diese Dokumente angegeben.

H264WP3

- 1 _

Geänderte neue Patentansprüche (11.06.2001)

- Vorrichtung zum Durchführen des Verfahrens nach einem 8. der Ansprüche 1 - 7 zum Erfassen eines durch eine Förderleitung geförderten, an ein Markierungspartikel induktivitätsänderndem, aus insbesondere ferromagnetischem bzw. superparamagnetischem Material, gebundenen biologischen Partikels, wobei die Förderleitung (16) für eine zu messende Probe als Messleitung (34) von einer Metallspule als Messspule $(36, 36_a)$ umgeben und diese an eine Einrichtung (46)zum Anregen der Schwingung und Messen von nanzereignissen angeschlossen ist, und wobei die Metallspule (36_a) um einen etwa C-förmig gebogenen Kern (50) gelegt und dieser einen Spalt (52) aufweist, durch den die Messleitung (34) geführt ist.
- Vorrichtung nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, dass der Markierungspartikel an mindestens einen biologischen Partikel monovalent gebunden ist.

PCT

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts	Recherch	teilung über die Übermittlung des internationalen nenberichts (Formblatt PCT/ISA/220) sowie, soweit
H264WP3		d, nachstehender Punkt 5 (Frühestes) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr)
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmeldedatum (Tag/Monat/Jahr)	
PCT/EP 00/01214	15/02/2000	17/02/1999
Anmelder		
HENNES, Kilian		
Dieser internationale Recherchenbericht wurd	le von der Internationalen Recherc	henbehörde erstellt und wird dem Anmelder gemäß
Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem In	ternationalen Büro übermittelt.	-
	-0.: A	Blätter.
Dieser internationale Recherchenbericht umfa X Darüber hinaus liegt ihm jet		_ blatter. cht genannten Unterlagen zum Stand der Technik bei.
[A] Daraber illiado negrinin jer		
Grundlage des Berichts		<u>-</u>
Hinsichtlich der Sprache ist die inte durchgeführt worden, in der sie eine	rnationale Recherche auf der Grur gereicht wurde, sofern unter diesen	dlage der internationalen Anmeldung in der Sprache Punkt nichts anderes angegeben ist.
Anmeldung (Regel 23.1 b))	durchgeführt worden.	er Behörde eingereichten Übersetzung der internationalen
h Hinsightlich der in der internationale	en Anmeldung offenbarten Nucleot	Id- und/oder Aminosäuresequenz ist die internationale
Recherche auf der Grundlage des	Sequenzprotokolls durcngefunit wo Idung in Schriflicher Form enthalte	n ist.
	onalen Anmeldung in computerlesi	
	ch in schriftlicher Form eingereicht	
	th in computerlesbarer Form einge	
Dio Estidavan de B des nac	hträglich eingereichte schriftliche S	equenzprotokoll nicht über den Offenbarungsgehalt der
internationalen Anmeldung	im Anmeldezeitpunkt hinausgent,	wurde vorgelegt. ormationen dem schriftlichen Sequenzprotokoll entsprechen,
Die Erklärung, daß die in o wurde vorgelegt.	omputeriesparer norm enabten int	ATTIBLICATION GETT SMITHLIGHTON CONTROL STATE CONTROL
Backing to Anomaly to be	ben sich als nicht recherchierba	r erwlesen (siehe Feld I).
1	t der Erfindung (siehe Feld II).	P.
3. Mangeinde Einheitlichkei	t det Ettindding (Siene i eid II).	
4. Hinsichtlich der Bezelchnung der Erfl	ndung	
	gereichte Wortlaut genehmigt.	
	r Behörde wie folgt festgesetzt:	
5 Linciphilish dos Zunammentanaruma	·	
5. Hinsichtlich der Zusammenfassung	gereichte Wortlaut genehmigt.	
I Words dor Mortifuet pach D	agel 38 2b) in der in Feld III annen	ebenen Fassung von der Behörde festgesetzt. Der
Anmelder kann der Behörd Recherchenberichts eine S	le innerhalb eines Monats nach dei	n Datum der Absendung dieses internationalen
6. Folgende Abbildung der Zelchnunger		veröffentlichen: Abb. Nr3
Wie vom Anmelder vorgese		keine der Abb.
	eine Abbildung vorgeschlagen hat.	·
	rfindung besser kennzeichnet.	

Feld III

WORTLAUT DER ZUSAMMENFASSUNG (Fortsetzung von Punkt 5 auf Blatt 1)

Bei einem Verfahren fur die Darstellung von biologisch aktivierten induktivitätsändernden — insbesondere ferromagnetischen bzw. superparamagnetischen — Partikeln werden monovalente primäre Antikorper, Viren oder Gensonden mit induktivitätsändernden Partikeln im Überschuss gemischt, welche mit sekundären Antikörpern beschichtet sind, and anschließend mittels partieller Sedimentation aggregierte Partikel abgetrennt; diese bestehen aus einem monovalenten primären Antikörper und antikörper-beschichteten induktivitätsändernden Teilpartikeln.

Bei einer Vorrichtung zum Nachweis und Zählen für suspendierte biologische Mikropartikel in flüssigen Proben ist eine Förderleitung (16) für eine zu messende Probe als Messleitung (34) von einer Metallspule als Messspule (36a) umgeben and these an eine Einrichtung (46) zum Anregen der Schwingung and Messen von Resonanzereignissen angeschlossen; die Metallspule (36a) ist um einen etwa C-förmig gebogenen Kern (50) gelegt and dieser weist einen Spalt (52) auf, durch den die Messleitung (34) geführt ist.



a. Klassifizierung des anmeldungsgegenstandes IPK 7 G01N33/533 G01N33/543 G01N27/72

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) $I\,PK\,\,7\,\,\,\,\,G\,0\,1\,N$

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BIOSIS, CHEM ABS Data, EMBASE

Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
E	DE 199 46 656 A (HENNES KILIAN) 24. August 2000 (2000-08-24) das ganze Dokument	1-14
P,X	DE 199 06 352 A (HENNES KILIAN DR) 22. Juli 1999 (1999-07-22) das ganze Dokument	1-14
P,X	WO 99 27369 A (SIMMONDS MICHAEL BANCROFT;QUANTUM DESIGN INC (US)) 3. Juni 1999 (1999-06-03) das ganze Dokument	8-14
Ρ,Χ	WO 99 27367 A (KNOLL MEINHARD) 3. Juni 1999 (1999-06-03) Ansprüche	1-14
	-/	

 Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werder soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist 	 *T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondem nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist *X* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erlinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden *Y* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorië in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts
4. Septembèr 2000	15/09/2000
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter
Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Routledge, B

1

Siehe Anhang Patentfamilie



	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	Betr. Anspruch Nr.
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	
X	WO 98 52043 A (ABBOTT LAB) 19. November 1998 (1998-11-19) Ansprüche 1-3,10-14,21-25,32-36,43-45,51-53 Seite 32, Zeile 19 -Seite 33, Zeile 16	1-14
X	DE 196 15 254 A (DIAGNOSTIKFORSCHUNG INST) 23. Oktober 1997 (1997-10-23) Ansprüche 1-7 Spalte 4, Zeile 12 - Zeile 16; Abbildung 4 Spalte 11, Zeile 50 -Spalte 12, Zeile 8	1-14
X	WO 97 20074 A (MANDECKI) 5. Juni 1997 (1997-06-05) Ansprüche Seite 11, Zeile 1 - Zeile 16 Seite 15, Zeile 30 -Seite 16, Zeile 2; Abbildung 13	1-14
X	WO 97 20073 A (MANDECKI) 5. Juni 1997 (1997-06-05) Ansprüche Seite 8, Absatz 2 Seite 12, Absatz 3; Abbildung 7	1-14
X	W0 96 23227 A (SCHERING AG) 1. August 1996 (1996-08-01) Ansprüche Seite 11, Zeile 22 -Seite 12, Zeile 10	1-14
X	WO 96 03653 A (SILICA GEL) 8. Februar 1996 (1996-02-08) Ansprüche 1-12 Seite 14, Absatz 2	1-7
Х	WO 93 19371 A (ABBOTT LAB)	1-7
Y	30. September 1993 (1993-09-30) Ansprüche Seite 9, Zeile 9 - Zeile 23 Seite 22, Zeile 24 - Zeile 31	8-14
Y	WO 93 19370 A (ABBOTT LAB) 30. September 1993 (1993-09-30) Ansprüche 1,10-19,23-25,27 Seite 9, Zeile 33 -Seite 19, Zeile 10 Seite 23, Zeile 24 - Zeile 31	1-7 8-14

1

f non p

n on patent family members

trice tional Application No EP 00/01214

		Dublication		Patent family	Publication
Patent docum cited in search r		Publication date		member(s)	date
DE 199466	56 A	24-08-2000	DE WO	19906352 A 0049407 A	22-07-1999 24-08-2000
DE 199063	52 A	22-07-1999	DE WO	19946656 A 0049407 A	24-08-2000 24-08-2000
W0 992736	 9 A	03-06-1999	US AU	6046585 A 9207998 A	04-04-2000 15-06-1999
WO 992736	7 A	03-06-1999	 DE DE	19751706 A 19822123 A	02-06-1999 25-11-1999
W0 985204	3 A	19-11-1998	US EP	5998224 A 0981749 A	07-12-1999 01-03-2000
DE 196152	 54 A	23-10-1997	AU AU BR	718523 B 2885497 A 9708780 A	13-04-2000 12-11-1997 04-01-2000
			CA CN CZ	2250087 A 1216613 A 9803338 A	30-10-1997 12-05-1999 14-04-1999
			WO DE EP	9740377 A 29780349 U 0898706 A	30-10-1997 01-04-1999 03-03-1999
			HU NO PL SK	9901377 A 984856 A 328792 A 143598 A	30-08-1999 04-12-1998 15-02-1999 07-05-1999
WO 972007	74 A	05-06-1997	 US AU	5641634 A 1141597 A	24-06-1997 19-06-1997
			CA EP US	2238696 A 0871777 A 6051377 A	05-06-1997 21-10-1998 18-04-2000
			ÜS 	6001571 A	14-12-1999
WO 972007	73 A	05-06-1997	US AU CA	5736332 A 1061597 A 2238645 A	07-04-1998 19-06-1997 05-06-1997
			EP JP US	0864000 A 2000502886 T 6046003 A	16-09-1998 14-03-2000 04-04-2000
WO 96232	 27 A	01-08-1996	 DE AT	19503664 A 188778 T	01-08-1996 15-01-2000
			AU AU CA	703069 B 4714996 A 2211364 A	11-03-1999 14-08-1996 01-08-1996
			CN DE EP	1176001 A 59604171 D 0805983 A	11-03-1998 17-02-2000 12-11-1997
			ES FI HU	2142569 T 973122 A 9702463 A	16-04-2000 25-07-1997 28-04-1998
			JP NO	10513551 T 973444 A	22-12-1998 25-07-1997 29-03-1999
			NZ PT	301665 A 805983 T	28-04-2000

n on patent family members

Interest	ional	Application No
	ΕP	00/01214

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date	
WO	9623227	A	<u> </u>	US	6027946 A	22-02-2000
WO	9603653	A .	08-02-1996	DE AT DE EP JP US	4427821 A 191086 T 59508069 D 0772776 A 10503281 T 5928958 A	01-02-1996 15-04-2000 27-04-2000 14-05-1997 24-03-1998 27-07-1999
WO	9319371	Α	30-09-1993	AU AU CA EP JP JP	661140 B 3808593 A 2129044 A 0631668 A 2625578 B 7504987 T	13-07-1995 21-10-1993 30-09-1993 04-01-1995 02-07-1997 01-06-1995
WO	9319370	A	30-09-1993	AU EP JP JP US US	3919393 A 0631669 A 2625577 B 7504986 T 5445970 A 5445971 A	21-10-1993 04-01-1995 02-07-1997 01-06-1995 29-08-1995 29-08-1995



PCT WILL RGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7:

G01N 33/53

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 00/49407

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

24. August 2000 (24.08.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/01214

A2

(22) Internationales Annieldedatum: 15. Februar 2000 (15.02.00)

(30) Prioritätsdaten:

199 06 352.4 199 39 208.0 17. Februar 1999 (17.02.99)

18. August 1999 (18.08.99)

DE

DE

(71)(72) Anmelder und Erfinder: HENNES, Kilian [DE/DE]; Blarerstrasse 56, D-78462 Konstanz (DE).

(74) Anwälte: HIEBSCH, Gerhard, F. usw.; Hiebsch Peege Behrmann, Heinrich-Weber-Platz 1, D-78224 Singen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA. UG. US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

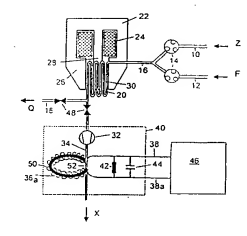
Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.

(54) Title: METHOD FOR REPRESENTING BIOLOGICALLY ACTIVATED INDUCTANCE-ALTERING PARTICLES AND DEVICE FOR CARRYING OUT THE METHOD

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUM DARSTELLEN VON BIOLOGISCH AKTIVIERTEN INDUKTIVITÄTSÄNDERNDEN PAR-TIKELN SOWIE VORRICHTUNG DAFÜR

(57) Abstract

According to the inventive method for representing biologically activated inductance-altering particles, especially ferromagnetic or superparamagnetic particles, monovalent primary antibodies are mixed with inductance-altering particles in excess, the latter being coated with secondary antibodies. Aggregated particles are then separated by partial sedimentation, said aggregated particles consisting of a monovalent primary antibody and antibody-coated inductance-altering partial particles. According to a further method, viruses are mixed with ferromagnetic particles in excess, the latter being coated with antibodies that target the sheathing proteins of the viruses, and aggregated particles are separated by partial sedimentation, said aggregated particles consisting of a virus and antibody-coated inductance-altering partial particles. A detecting and counting device for suspended biological microparticles in liquid samples has a delivery line (16) for a sample to be measured which is configured as a measuring line (34) and surrounded by a metal coil which is configured as a measuring coil (36a). The measuring coil is connected to a device (46) for exciting oscillation and measuring resonance events. The metal coil (36a) is placed around a core (50) which is bent approximately into a C shape and which has a gap (52) through which the measuring line (34) is guided.



WO 00/49407

2 60/4

09/913545
PCT/EP00/01214
518 Rec'd PCT/PTO 15 AUG 2001

BESCHREIBUNG

<u>Verfahren zum Darstellen von biologisch aktivierten induk-</u> tivitätsändernden Partikeln sowie Vorrichtung dafür

Die Erfindung betrifft ein Verfahren für die Darstellung von biologisch aktivierten induktivitätsändernden -- insbesondere ferromagnetischen bzw. superparamagnetischen -- Partikeln. Zudem betrifft die Erfindung eine Vorrichtung zum Nachweis und Zählen von suspendierten biologischen Mikropartikeln in flüssigen Proben, insbesondere zum Durchführen des genannten Verfahrens.

15

20

10

5

Das Zählen von Bakterien, Blutzellen oder Zellbestandteilen in wässrigen Lösungen erfolgt bisher mittels Durchflusszytometer oder Coultercounter. Hier werden die entsprechenden Partikel gefärbt und anhand von optischen Signalen identifiziert oder durch kapazitive Messungen gezählt.

In Kenntnis dieser Gegebenheiten hat sich der Erfinder das Ziel gesetzt, derartige Messungen zu vereinfachen.

25

30

35

Zur Lösung dieser Aufgabe führt die Lehre des unabhängigen Anspruches; die Unteransprüche geben günstige Weiterbildungen an. Zudem fallen in den Rahmen der Erfindung alle Kombinationen aus zumindest zwei der in der Beschreibung, der Zeichnung und/oder den Ansprüchen offenbarten Merkmalen.

Erfindungsgemäß werden monovalente primäre Antikörper mit induktivitätsändernden, vor allem ferromagnetischen bzw. superparamagnetischen, Partikeln in mehrfachem Überschuss gemischt, welche mit sekundären Antikörpern beschichtet sind; anschließend werden mittels partieller Sedimentation in einer Zentrifuge aggregierte Partikel abgetrennt, die aus einem monovalenten primären Antikörper und antikörper-

WO 00/49407 PCT/EP00/01214

beschichteten ferromagnetischen Teilpartikeln bestehen. Anstelle primärer Antikörper können auch Viren oder Gensonden verwendet werden, gegen deren Hüllproteine bzw. Spacermoleküle die sekundären Antikörper gerichtet sind.

5

10

15

20

25

30

35

Nach einem weiteren Merkmal der Erfindung können die biologischen Partikel zum Nachweis bzw. zum Zählen immunologisch, phagologisch oder molekularbiologisch mit aggregierten Partikeln verbunden werden, die beim anschließenden Durchströmen einer Metallspule -- insbesondere des Spaltes einer C-förmigen Metallspule mit ferromagnetischem Kern --

messbare und zählbare Induktivitätsänderungen auslösen.

Auch hat es sich als günstig erwiesen, induktivitätsändernde Partikel vor dem Durchströmen der Metallspule mittels Elektromagnet in einer Kunststoffkapillare festzuhalten und dort mit den in die Kapillare einströmenden biologischen Partikeln zu verbinden, während die Probe, in welcher diese enthalten waren, aus der Kapillare herausgeführt wird. Zudem sollen durch die Metallspule als Teil eines elektronischen Schwingkreises zählbare Änderungen der Eigenschwingfrequenz erzeugt werden.

Um den apparativen Aufwand bei der optischen Messung zu umgehen und eine höhere Spezifität gegenüber der kapazitiven Messung zu erreichen, wird also für den Nachweis des einzelnen Partikels ein geändertes Messprinzip eingesetzt: Die Messung der Induktivitätsänderung einer Mikrospule aus Metall. Da biologische Partikel aber eine Permeabilitätskonstante µ von annähernd 1 haben, müssen diese zum Nachweis und zur Zählung mittels Spule zuvor mit induktivitätsändernden Substanzen markiert werden. Diese Markierung geschieht durch die immunologische, phagologische oder molekularbiologische Ankopplung von ferromagnetischen superparamagnetischen Partikeln, welche monovalent entweder Antikörpern, mit Virus-Andockmolekülen oder mit Gensonden an Spacermolekülen verbunden sind.

Im Rahmen der Erfindung liegt eine Vorrichtung der eingangs genannten Art mit einer Förderleitung für eine zu messende Probe, die als Messleitung von einer Metallspule als Messspule umgeben ist, welche ihrerseits an eine Einrichtung zum Anregen der Schwingung und Messen von Resonanzereignissen angeschlossen ist.

In einer besonderen Ausgestaltung ist diese Metallspule um einen etwa C-förmig gebogenen Kern gelegt, dessen Enden einen Spalt begrenzen; durch diesen Spalt ist die Messleitung gelegt.

Nach einem weiteren Merkmal der Erfindung ist die Förderleitung an eine Einrichtung mit Kapillaren -- insbesondere mit Teflonkapillaren -- angeschlossen; letztere sind einem Elektromagneten zugeordnet und können in einem von einem Polschuh umgebenen Raum angeordnet sein.

Vorteilhafterweise ist zwischen den Elektromagneten und einem Ventil der Förderleitung eine Zweigleitung für überschüssige Proben vorgesehen. Zudem können jener Einrichtung zum Anregen der Schwingung und Messen von Resonanzereignissen zur Metallspule hin wengistens ein Widerstand sowie ein Kondensator vorgeordnet sein.

25

20

10

15

Die Messspule, eine ihr vorgeordnete Piezopumpe und ein nachgeordneter Widerstand bzw. Kondensator sollen erfindungsgemäß Teile einer mikrosystemtechnischen Einheit sein.

Die Ankopplung der ferromagnetischen Marker geschieht also in der Vorrichtung, welche gleichzeitig eine Anreicherung der zu zählenden Partikel ermöglicht: Die Marker werden in jener Teflonkapillare mittels eines Elektromagneten als Sorptions-Schicht festgehalten, bis die gesamte Probe in die Kapillare gepumpt wurde und gleichzeitig die überschüssige Probe aus der Kapillare herausgelaufen ist. Hierauf wird der Magnet ausgeschaltet, damit die Marker frei diffundieren und die Oberfläche der biologischen Partikel

sättigen können. Dann wird der Kapillaren-Inhalt mit der erwähnten piezoelektrischen Pumpe durch die Metallspule gepumpt, insbesondere durch den Spalt der C-förmig gestalteten Metallspule mit ferromagnetischem Kern. Die Metallspule wurde als Spirale auf eine Leiterplatte geätzt und ist mit Kondensator und Widerstand als Schwingkreis geschaltet. Der Schwingkreis wird mit einer Frequenz angedie derjenigen Eigenschwingfrequenz entspricht, welche generiert wird, wenn sich ein durchschnittlich markierter biologischer Mikropartikel in der Spule bzw. im Spalt befindet. Dadurch entsteht im Schwingkreis immer dann Resonanzschwingung, ein entsprechender wenn Mikropartikel durch die Spule tritt.

10

Ein Beispiel für die Anwendung dieses Verfahrens ist der 15 Nachweis von Kolibakterien in Wasserproben. Hierzu werden monovalente primäre E.-coli-spezifische Antikörper mit an megnetische Beads gekoppelten sekundären Antikörpern konjugiert. Die Suspension dieser Konjugate wird in die Teflon-Kapillare gepumpt und mittels Elektromagnet dort fixiert. 20 Beim Durchströmen der Kapillare mit der zu untersuchenden Wasserprobe werden Kolibakterien über die primären Antikörper an den Konjugaten festgehalten. Nach dem Abschalten des Magneten kann die Suspension von magnetisch markierten Kolibakterien durch die Messspule bzw. den Spalt der Me-25 tallspule gepumpt werden. Die Anzahl der Resonanz-Ereignisse im angeschlossenen Schwingkreis entspricht der Anzahl der Kolibakterien in der ursprünglichen Wasserprobe. Durch den Einsatz dieses Gerätes und der entsprechenden Konjugate aufwendigen Einsatz möglich, ohne den 30 Durchflusszytometrie Bakterien automatisch zu zählen. weiteren ist es möglich, mit dieser Messmethode eine Miniaturisierung des Nachweisgerätes zu erreichen.

10



Mit der beschriebenen Technik werden Partikel wie Bakterien, Zellen oder Zellbestandteile in wässrigen Lösungen nachgewiesen und gezählt. Diese Technik ermöglicht eine Miniaturisierung des automatischen Partikelzählverfahrens. Dazu werden die Partikel vor der Messung durch die Reaktion mit monovalenten antikörper- bzw. virenbeschichteten ferromagnetischen Partikeln markiert. Die induktive Messung beruht auf dem Passieren der mit den biologischen Partikeln aggregierten ferromagnetischen Partikel durch die in beschriebener Weise gestaltete Mikrospule eines elektronischen Schwingkreises. Die beim Passieren auftretenden Resonanzereignisse werden gezählt.

Die erfindungsgemäße Vorrichtung kann in der Medizin, Mikrobiologie und Hygiene eingesetzt werden, beispielsweise zum Auszählen von Blutzellen; es können ökologisch relevante Mikroorganismen ausgezählt oder krankheitserregende Keime nachgewiesen werden. - 6 -

Weitere Vorteile, Merkmale und Einzelheiten der Erfindung ergeben sich aus der nachfolgenden Beschreibung eines bevorzugten Ausführungsbeispieles sowie anhand der Zeichnung; diese zeigt in

5

WO 00/49407

Fig. 1, 3: jeweils ein Schema zu einem erfindungsgemäßen Verfahren;

PCT/EP00/01214

10

Fig. 2: ein Detail der Fig. 1, 3 in schematisierter Schrägsicht.

Vor einem Verfahren zum Nachweis von Kolibakterien in einer durch eine Leitung 10 zugeführten Wasserprobe Z werden monovalente primäre E.-coli-spezifische Antikörper mit an magnetische Beads gekoppelten sekundären Antikörpern konjugiert. Die Leitung für die monovalenten magnetischen Partikel F ist mit 12 bezeichnet. Beide Leitungen 10, 12 enthalten Schlauchpumpen 14 und vereinigen sich nach diesen zu einer gemeinsamen Förderleitung 16.

20

25

15

Das Reagenz mit ferromagnetischen, biologisch aktivierten Partikeln wird über die Leitungen 12 und 16 in eine Teflonkapillare 20 gepumpt und dort mittels eines Elektromagneten 22 fixiert, dessen Magnetspule mit 24 bezeichnet und dem die Z-förmig aufgewickelte Teflonkapillare 20 in einem konzentrischen Polschuh 26 zugeordnet ist. Dieser begrenzt mit einem von ihm in Radialabstand umgebenen Polstift 28 einen Ringraum 30 für die Teflonkapillare.

30

35

Beim Durchströmen der Kapillare 20 mit der zu untersuchenden Wasserprobe Z werden Kolibakterien als zu zählende biologische Partikel über die primären Antikörper an den ferromagnetischen Konjugaten festgehalten. Nach dem Abschalten des Elektromagneten 22 kann die Suspension von magnetisch markierten Kolibakterien dank einer Piezopumpe 32 in einer Messleitung 34 durch eine geätzte Metallspule als Messspule 36 einer mikrosystemtechnischen Einheit 40 transportiert

WO 00/49407

werden. Aus dieser werden die gezählten Partikel in Pfeilrichtung X ausgetragen.

Im Ausführungsbeispiel der Fig. 3 wird jene Suspension in der Messleitung 35 durch den Spalt 52 eines ferromagnetischen, C-förmig gebogenen Kerns 50 einer Messspule 36a transportiert.

Die freien Enden 38, 38_a der Messspule 36, 36_a sind -- nach einem Widerstand 42 und einem Kondensator 44 -- an eine Einrichtung 46 zum Anregen der Schwingung und zum Messen von Resonanzereignissen angeschlossen; dort erfolgt eine Umwandlung in Zählimpulse.

15 Die Anzahl der Resonanzereignisse im angeschlossenen Schwingkreis entspricht der Anzahl der Kolibakterien in der ursprünglichen Wasserprobe Z.

Zwischen der Teflonkapillare 20 und der Piezopumpe 32 ist 20 ein -- ein Ventil 48 enthaltender -- Leitungsabzweig 18 für überschüssige Probeanteile Q vorgesehen, dem in der Förderleitung 16 ein Ventil 48 nachgeschaltet ist. 5

30

PATENTANSPRÜCHE

 Verfahren für die Darstellung von biologisch aktivierten induktivitätsändernden, insbesondere ferromagnetischen bzw. superparamagnetischen, Partikeln,

dadurch gekennzeichnet,

- dass monovalente primäre Antikörper mit induktivitätsändernden Partikeln im Überschuss gemischt werden, welche mit sekundären Antikörpern beschichtet sind, und anschließend mittels partieller Sedimentation aggregierte Partikel abgetrennt werden, die aus einem monovalenten primären Antikörper und antikörper-beschichteten induktivitätsändernden Teilpartikelin bestehen.
- 2. Verfahren für die Darstellung von biologisch aktivierten induktivitätsändernden, insbesondere ferromagnetischen bzw. superparamagnetischen, Partikeln, dadurch
 gekennzeichnet, dass Viren mit induktivitätsändernden
 Partikeln im Überschuss gemischt werden, welche mit
 gegen die Hüllproteine der Viren gerichteten Antikörpern beschichtet sind, und anschließend mittels
 partieller Sedimentation aggregierte Partikel abgetrennt werden, die aus einem Virus und antikörper-beschichteten induktivitätsändernden Teilpartikeln bestehen.
- 3. Verfahren für die Darstellung von biologisch aktivierten induktivitätsändernden, insbesondere ferromagnetischen bzw. superparamagnetischen, Partikeln, dadurch gekennzeichnet, dass spacermolekül-gekoppelte Oligonukleotid-Gensonden mit induktivitätsändernden Partikeln im Überschuss gemischt werden, welche mit gegen die Spacermoleküle gerichteten Antikörpern beschichtet sind, und anschließend mittels partieller Sedimenta-

WO 00/49407 PCT/EP00/01214

tion aggregierte Partikel abgetrennt werden, die aus einer Gensonde und antikörper-beschichteten induktivitätsändernden Teilpartikeln bestehen.

- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass biologische Partikel zum Nachweis bzw. zur Zählung immunologisch, phagologisch oder molekularbiologisch mit den aggregierten Partikeln verbunden werden, die als Marker beim anschließenden Durchströmen einer Metallspule meßbare und zählbare Induktivitätsänderungen auslösen.
- 5. Verfahren nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass die Marker beim Durchströmen des Spaltes an einem etwa C-förmig gebogenen Kern einer Metallspule messbare und zählbare Induktivitätsänderungen auslösen.
- 6. Verfahren nach Anspruch 4 oder 5, dadurch gekennzeichnet, dass induktivitätsändernde Partikel vor dem Durchströmen der Metallspule mittels Elektromagnet in einer Kunststoffkapillare festgehalten und dort mit den in die Kapillare einströmenden biologischen Partikeln verbunden werden, während die sie enthaltende Probe aus der Kapillare herausgeführt wird.

25

30

- 7. Verfahren nach einem der Ansprüche 4 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass durch die Metallspule als Teil eines elektronischen Schwingkreises beim Durchströmen der induktivitätsändernden Partikel zählbare Änderungen der Eigenschwingfrequenz erzeugt werden.
- 8. Vorrichtung zum Nachweis und Zählen für suspendierte biologische Partikel in flüssigen Proben, insbesondere Vorrichtung zum Durchführen der Verfahren nach wenigstens einem der vorausgehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass eine Förderleitung (16) für eine zu messende Probe als Messleitung (34) von einer Metallspule als Messspule (36, 36a) umgeben und diese an

u,

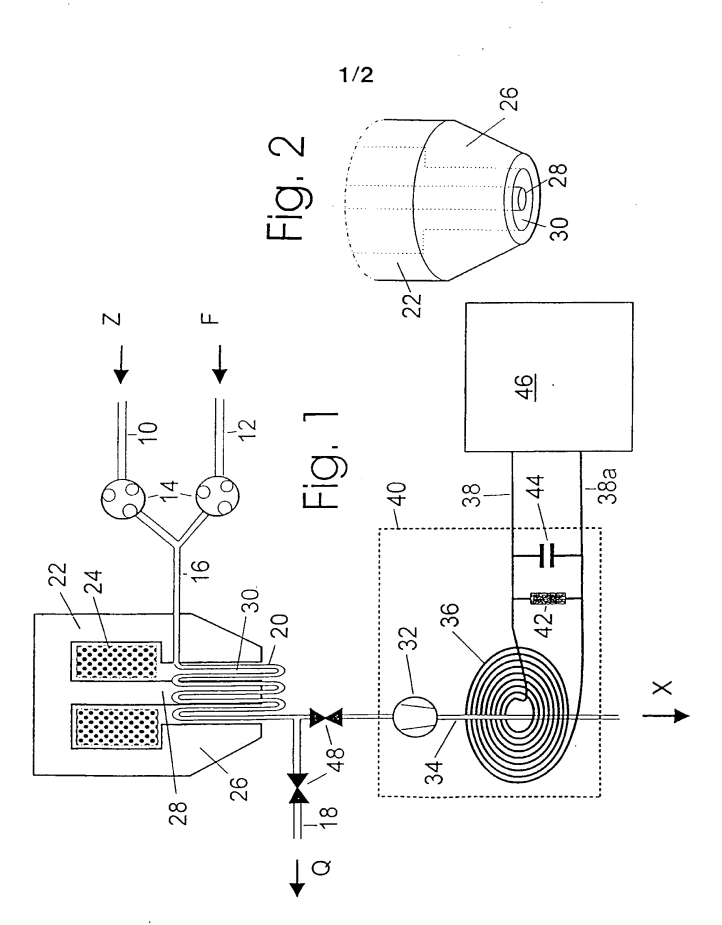
eine Einrichtung (46) zum Anregen der Schwingung und Messen von Resonanzereignissen angeschlossen ist.

- 9 Vorrichtung nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, 5 dass die Metallspule (36_a) um einen etwa C-förmig gebogenen Kern (50) gelegt und dieser einen Spalt (52) aufweist, durch den die Messleitung (34) geführt ist.
- 10. Vorrichtung nach Anspruch 8 oder 9, dadurch gekennzeichnet, dass die Förderleitung (16) an eine Einrichtung mit Kapillaren (20), insbesondere Teflonkapillaren, angeschlossen ist sowie letztere einem Elektromagneten (22) zugeordnet sind.
- 15 11. Vorrichtung nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, dass die Kapillare/n (20) in einem von einem Polschuh (24) umgebenen Raum (30) angeordnet sind.
- 12. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 8 bis 11, dadurch gekennzeichnet, dass zwischen den Elektromagneten (22) und einem Ventil (48) der Förderleitung (16) eine Zweigleitung (18) für überschüssige Proben (Q) angeordnet ist.
- 25 13. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 8 bis 12, dadurch gekennzeichnet, dass der Einrichtung (46) zum Anregen der Schwingung und Messen von Resonanzereignissen zur Metallspule (36, 36_a) hin wenigstens ein Widerstand (42) sowie ein Kondensator (44) vorgeordnet sind.

WO 00/49407 PCT/EP00/01214

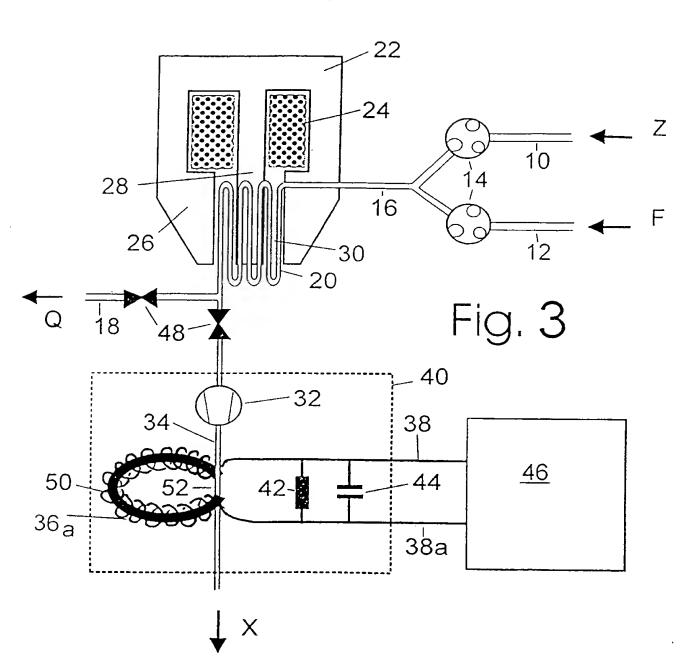
14. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 8 bis 13, dadurch gekennzeichnet, dass die Messspule (36, 36_a) mit vorgeordneter Piezopumpe (32) und nachgeordnetem Widerstand (42) bzw. Kondensator (44) Teile einer mikrosystemtechnischen Einheit (40) sind.

5



PCT/EP00/01214

2/2





(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 24. August 2000 (24.08.2000)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 00/49407 A3

(51) Internationale Patentklassifikation7: G01N 33/533. 33/543, 27/72

PCT/EP00/01214 (21) Internationales Aktenzeichen:

(22) Internationales Anmeldedatum:

15. Februar 2000 (15.02.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

199 06 352.4 199 39 208.0

DE 17. Februar 1999 (17.02.1999) 18. August 1999 (18.08.1999) DE

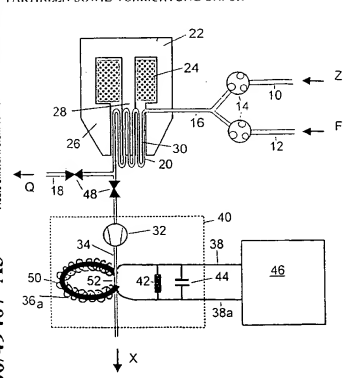
- (71) Anmelder und
- (72) Erfinder: HENNES, Kilian [DE/DE]: Blarerstrasse 56. D-78462 Konstanz (DE).

- (74) Anwälte: H1EBSCH, Gerhard, F. usw.: Hiebsch Peege Behrmann, Heinrich-Weber-Platz 1, D-78224 Singen (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AL, AM, AT, AU. AZ. BA. BB. BG. BR. BY. CA. CH. CN. CR. CU. CZ. DE. DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL. IN. IS. JP. KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH. GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM). europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR. GB. GR. IE. IT. LU. MC. NL. PT. SE). OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(54) Title: METHOD FOR REPRESENTING BIOLOGICALLY ACTIVATED INDUCTANCE-ALTERING PARTICLES AND DEVICE FOR CARRYING OUT THE METHOD

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUM DARSTELLEN VON BIOLOGISCH AKTIVIERTEN INDUKTIVITÄTSÄNDERNDEN PARTIKELN SOWIE VORRICHTUNG DAFÜR



- (57) Abstract: According to the inventive method for representing biologically activated inductance-altering particles, especially ferromagnetic or superparamagnetic particles, monovalent primary antibodies, viruses or DNA probes are mixed with inductance-altering particles in excess, the latter being coated with secondary Aggregated particles are then separated antibodies. by partial sedimentation, said aggregated particles consisting of a monovalent primary antibody and antibody-coated inductance-altering partial particles. A detecting and counting device for suspended biological microparticles in liquid samples has a delivery line (16) for a sample to be measured which is configured as a measuring line (34) and surrounded by a metal coil which is configured as a measuring coil (36a). The measuring coil is connected to a device (46) for exciting oscillation and measuring resonance events. The metal coil (36a) is placed around a core (50) which is bent approximately into a C shape and which has a gap (52) through which the measuring line (34) is guided.
- (57) Zusammenfassung: Bei einem Verfahren für die Darstellung von biologisch aktivierten induktivitätsändernden - insbesondere ferromagnetischen bzw. superparamagnetischen - Partikeln werden monovalente

primäre Antikörper, Viren oder Gensonden mit induktivitätsändernden Partikeln im Überschuss gemischt, welche mit sekundären Antikörpern beschichtet sind, und anschliessend mittels partieller Sedimentation aggregierte Partikel abgetrennt:



Veröffentlicht:

-- mit internationalem Recherchenbericht

(88) Veröffentlichungsdatum des internationalen
Recherchenberichts: 7. Februar 2002

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

Interr nai Application No PCT/EP 00/01214

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 G01N33/533 G01N33/543 G01N27/72

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 G01N

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BIOSIS, CHEM ABS Data, EMBASE

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
E	DE 199 46 656 A (HENNES KILIAN) 24 August 2000 (2000-08-24) the whole document	1-14			
Ρ,Χ	DE 199 06 352 A (HENNES KILIAN DR) 22 July 1999 (1999-07-22) the whole document	1-14			
P,X	WO 99 27369 A (SIMMONDS MICHAEL BANCROFT; QUANTUM DESIGN INC (US)) 3 June 1999 (1999-06-03) the whole document	8-14			
P,X	WO 99 27367 A (KNOLL MEINHARD) 3 June 1999 (1999-06-03) claims	1-14			
	-/				

Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.
*Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the lart which is not considered to be of particular relevance. "E" earlier document but published on or after the international filing date. "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified). "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means. "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed.	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled. "&" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
4 September 2000	15/09/2000
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2	Authorized officer
NL - 2280 HV Rijewijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fay: (431-70) 340-3016	Routledge, B

Intern al Application No PCT/EP 00/01214

* viopete	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	Common of the state of the stat	Too Tak to Gain 10.
	WO 98 52043 A (ABBOTT LAB) 19 November 1998 (1998-11-19) claims 1-3,10-14,21-25,32-36,43-45,51-53 page 32, line 19 -page 33, line 16	1-14
	DE 196 15 254 A (DIAGNOSTIKFORSCHUNG INST) 23 October 1997 (1997-10-23) claims 1-7 column 4, line 12 - line 16; figure 4 column 11, line 50 -column 12, line 8	1-14
	WO 97 20074 A (MANDECKI) 5 June 1997 (1997-06-05) claims page 11, line 1 - line 16 page 15, line 30 -page 16, line 2; figure 13	1-14
	WO 97 20073 A (MANDECKI) 5 June 1997 (1997-06-05) claims page 8, paragraph 2 page 12, paragraph 3; figure 7	1-14
	WO 96 23227 A (SCHERING AG) 1 August 1996 (1996-08-01) claims page 11, line 22 -page 12, line 10	1-14
	WO 96 03653 A (SILICA GEL) 8 February 1996 (1996-02-08) claims 1-12 page 14, paragraph 2	1-7
	WO 93 19371 A (ABBOTT LAB) 30 September 1993 (1993-09-30)	1-7
	claims page 9, line 9 - line 23 page 22, line 24 - line 31	8-14
	WO 93 19370 A (ABBOTT LAB) 30 September 1993 (1993-09-30)	1-7
	claims 1,10-19,23-25,27 page 9, line 33 -page 19, line 10 page 23, line 24 - line 31	8-14

information on patent family members

Interr 1al Application No PCT/EP 00/01214

				101/61	00/01214
Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
DE 19946656	Α	24-08-2000	DE WO	19906352 A 0049407 A	22-07-1999 24-08-2000
DE 10006050		22 07 1000		19946656 A	24-08-2000
DE 19906352	Α	22-07-1999	WO WO	0049407 A	24-08-2000
WO 9927369	A	03-06-1999	US	6046585 A	04-04-2000
			AU	9207998 A	15-06-1999
WO 9927367	A	03-06-1999	DE	19751706 A 19822123 A	02-06-1999 25-11-1999
			DE 		
WO 9852043	A	19-11-1998	US Ep	5998224 A 0981749 A	07-12-1999 01-03-2000
DE 19615254	Α	23-10-1997	AU	718523 B	13-04-2000
			AU	2885497 A	12-11-1997
			BR	9708780 A	04-01-2000
			CA	2250087 A	30-10-1997
			CN	1216613 A	12-05-1999
		•	CZ	9803338 A	14-04-1999
			MO	9740377 A	30-10-1997
•			DE	29780349 U	01-04-1999
			EP	0898706 A	03-03-1999 30-08-1999
			HU	9901377 A	30-08-1999 04-12-1998
			NO	984856 A	
			PL SK	328792 A 143598 A	15-02-1999 07-05-1999
WO 9720074	 А	05-06-1997	US	5641634 A	24-06-1997
NO 3/200/4	^	00 00 133,	AU	1141597 A	19-06-1997
			CA	2238696 A	05-06-1997
			EP	0871777 A	21-10-1998
			US	6051377 A	18-04-2000
			US	6001571 A	14-12-1999
WO 9720073	Α	05-06-1997	US	5736332 A	07-04-1998
			AU	1061597 A	19-06-1997
			CA	2238645 A	05-06-1997
			EP	0864000 A	16-09-1998
				2000502886 T	14-03-2000
			US	6046003 A	04-04-2000
WO 9623227	A	01-08-1996	DE AT	19503664 A 188778 T	01-08-1996 15-01-2000
			AU	703069 B	11-03-1999
			AU	4714996 A	14-08-1996
			CA	2211364 A	01-08-1996
		•	CN	1176001 A	11-03-1998
			DE	59604171 D	17-02-2000
			EP	0805983 A	12-11-1997
•			ES	2142569 T	16-04-2000
			FI	973122 A	25-07-1997
			HŪ	9702463 A	28-04-1998
			JP	10513551 T	22-12-1998
			NO	973444 A	25-07-1997
			NZ	301665 A	29-03-1999
			PT	805983 T	28-04-2000
			rı	005303 I	20 04 2000

Intern Inles Aktenzeichen
PCT/EP 00/01214

Keonne.	Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN tegorie* Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr.					
	Dozan I lang da 1 vi					
	WO 98 52043 A (ABBOTT LAB) 19. November 1998 (1998-11-19) Ansprüche 1-3,10-14,21-25,32-36,43-45,51-53 Seite 32, Zeile 19 -Seite 33, Zeile 16	1-14				
	DE 196 15 254 A (DIAGNOSTIKFORSCHUNG INST) 23. Oktober 1997 (1997-10-23) Ansprüche 1-7 Spalte 4, Zeile 12 - Zeile 16; Abbildung 4 Spalte 11, Zeile 50 -Spalte 12, Zeile 8	1-14				
	WO 97 20074 A (MANDECKI) 5. Juni 1997 (1997-06-05) Ansprüche Seite 11, Zeile 1 - Zeile 16 Seite 15, Zeile 30 -Seite 16, Zeile 2; Abbildung 13	1-14				
	WO 97 20073 A (MANDECKI) 5. Juni 1997 (1997-06-05) Ansprüche Seite 8, Absatz 2 Seite 12, Absatz 3; Abbildung 7	1-14				
	WO 96 23227 A (SCHERING AG) 1. August 1996 (1996-08-01) Ansprüche Seite 11, Zeile 22 -Seite 12, Zeile 10	1-14				
X -	WO 96 03653 A (SILICA GEL) 8. Februar 1996 (1996-02-08) Ansprüche 1-12 Seite 14, Absatz 2	1-7				
(WO 93 19371 A (ABBOTT LAB)	1-7				
	30. September 1993 (1993-09-30) Ansprüche Seite 9, Zeile 9 - Zeile 23 Seite 22, Zeile 24 - Zeile 31	8-14				
	WO 93 19370 A (ABBOTT LAB)	1-7				
	30. September 1993 (1993-09-30) Ansprüche 1,10-19,23-25,27 Seite 9, Zeile 33 -Seite 19, Zeile 10 Seite 23, Zeile 24 - Zeile 31	8-14				

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentlamilie gehören

Interns sles Aktenzeichen
PCT/EP 00/01214

				101/	VEF 00/01214
Im Rechercher angeführtes Paten		Datum der Veröffentlichung		Aitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
DE 19946	556 A	24-08-2000	DE WO	19906352 A 0049407 A	22-07-1999 24-08-2000
DE 19906	352 A	22-07-1999	DE WO	19946656 A 0049407 A	24-08-2000 24-08-2000
WO 99273	59 A	03-06-1999	US AU	6046585 A 9207998 A	04-04-2000 15-06-1999
WO 99273	57 A	03-06-1999	DE DE	19751706 A 19822123 A	02-06-1999 25-11-1999
WO 985204	13 A	19-11-1998	US EP	5998224 A 0981749 A	07-12-1999 01-03-2000
DE 19615	254 A	23-10-1997	AU AU BR CA CN CZ WO DE EP HU NO PL SK	718523 B 2885497 A 9708780 A 2250087 A 1216613 A 9803338 A 9740377 A 29780349 U 0898706 A 9901377 A 984856 A 328792 A 143598 A	13-04-2000 12-11-1997 04-01-2000 30-10-1997 12-05-1999 14-04-1999 30-10-1997 01-04-1999 03-03-1999 30-08-1999 04-12-1998 15-02-1999 07-05-1999
WO 97200	74 A	05-06-1997	US AU CA EP US US	5641634 A 1141597 A 2238696 A 0871777 A 6051377 A 6001571 A	24-06-1997 19-06-1997 05-06-1997 21-10-1998 18-04-2000 14-12-1999
WO 97200	73 A	05-06-1997	US AU CA EP JP US	5736332 A 1061597 A 2238645 A 0864000 A 2000502886 T 6046003 A	07-04-1998 19-06-1997 05-06-1997 16-09-1998 14-03-2000 04-04-2000
WO 96232	27 A	01-08-1996	DE AT AU CA CN DE EP ES FI HU JP NO NZ PT	19503664 A 188778 T 703069 B 4714996 A 2211364 A 1176001 A 59604171 D 0805983 A 2142569 T 973122 A 9702463 A 10513551 T 973444 A 301665 A 805983 T	01-08-1996 15-01-2000 11-03-1999 14-08-1996 01-08-1996 11-03-1998 17-02-2000 12-11-1997 16-04-2000 25-07-1997 28-04-1998 22-12-1998 25-07-1997 29-03-1999 28-04-2000

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Intern: 3les Aktenzeichen
PCT/EP 00/01214

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument					itglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 962	3227	Α		us	6027946 A	22-02-2000
WO 960	3653	Α	08-02-1996	DE AT DE EP JP US	4427821 A 191086 T 59508069 D 0772776 A 10503281 T 5928958 A	01-02-1996 15-04-2000 27-04-2000 14-05-1997 24-03-1998 27-07-1999
 WO 931	 9371	A	30-09-1993	AU AU CA EP JP JP	661140 B 3808593 A 2129044 A 0631668 A 2625578 B 7504987 T	13-07-1995 21-10-1993 30-09-1993 04-01-1995 02-07-1997 01-06-1995
WO 931	9370	Α	30-09-1993	AU EP JP JP US US	3919393 A 0631669 A 2625577 B 7504986 T 5445970 A 5445971 A	21-10-1993 04-01-1995 02-07-1997 01-06-1995 29-08-1995 29-08-1995